PCT

ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ интеллектуальной собственности Международное бюро



МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(51) Международная классификация изобретения 6:

C07H 19/073, 19/173, A61K 3L/70

(11) Номер международной публикации:

WO 97/49717

A1

(43) Дата международной

публикации:

31 декабря 1997 (31.12.97)

(21) Номер международной заявки:

PCT/RU97/00201

(22) Дата международной подачи:

24 июня 1997 (24.06.97)

(30) Данные о приоритете:

96112760

25 июня 1996 (25.06.96)

RU

(71)(72) Заявители и изобретатели: ФЕДОРОВ Иван Игоревич [RU/RU]; 125195 Москва, ул. Фестивальная, д. 15, корп. 4, кв. 17 (RU) [FEDOROV, Ivan Igorevich, Moscow (RU)]. GOSSELIN, Gilles [FR/FR]; Residence Parc d'Arse, bat. F1, 83, rue Calvin, F-34080 Montpellier (FR). DE CLERCG Eric [BE/BE]; Minderbroederstrat 10, B-Luven (BE). BALZARINI, Jan [BE/BE]; Kostilstraat 24, B-Luven (BE). SOM-MADOSSI, Jean-Pierre, [US/US]; G019 Walker Hall, 1670 University Boulevard, Birmingham, AL 35233 (US). IMBACH, Jean-Louis [FR/FR]; 5, rue Eugene Bataillon, F-34095, Montpellier Cedex, (FR).

(72) Изобретатели; и

(75) Изобретатели / Заявители (только для US): КАЗЬ-МИНА Эма Максимовна [RU/RU]; 123060 Москва, ул. Расплетина, д. 19, корп. 1, кв. 1 (RU) (KAZMINA, Ema Maximovna, Moscow (RU)]. APЗАМАСЦЕВ Александр Павлович [RU/RU]; 121099 Москва, Новинский бульвар, д. 15, кв. 37 (RU) [ARZAMAS-TSEV, Alexandr Pavlovich, Moscow (RU)]. ГУРСКАЯ

Галина Викторовна [RU/RU]; 117437 Москва, ул. Волгина, д. 31, корп. 3, кв. 138 (RU) [GURSKAYA, Galina Viktorovna, Moscow (RU)]. ACBKO Maксим Владимирович [RU/RU]; 111396 Москва, Зелёный Проспект, д. 40, корп. 1, кв. 37 (RU) [YASKO, Maxim Vladimirovich, Moscow (RU)]. FARAJ, Abdesslem [US/US]; F167, 17 Ninth Street, Birmingham, AL (US).

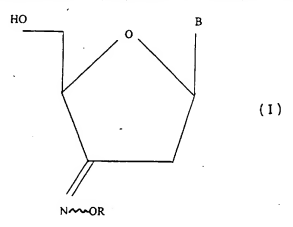
- (74) Агент: ПАТЕНТНО-ПРАВОВАЯ ФИРМА «ЮС»: 103009 Москва, а/я 184, ППФ «ЮС» (RU) [PATENT LAW FIRM "JUS", Moscow (RU)].
- (81) Указанные государства: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC. LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, ТЈ, ТМ, ТR, ТТ, UA, UG, US, UZ, VN, евразийский патент (АМ, AZ, ВҮ, КG, KZ, MD, RU, ТЈ, ТМ), европейский патент (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), nareht ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), natent OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Опубликована

С отчетом о международном поиске.

(54) Title: 3'-OXIMINO-2',3'-DIDEOXYNUCLEOSIDES AND DERIVATIVES OF THE SAME

(54) Название изобретения: 3'-ОКСИМИНО-2', 3'-ДИДЕЗОКСИНУКЛЕОЗИДЫ И ИХ ПРОИЗВОДНЫЕ



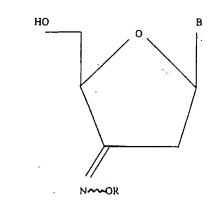
(57) Abstract

The present invention relates to new 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleoside derivatives corresponding to formula (I) where B is substituted or unsubstituted thymin-1-yl, uracyl-1-yl, cytosin-1-yl, adenin-9-yl or guanin-9-yl and R is C1-C6 alkyl or C1-C6 acyl. This invention may be used to produce substances of this class having an increased activity. The 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleosides are synthesised from naturally occurring nucleosides that contain a 2-deoxyribofuranose as their hydrocarbon compound. The position 5' of said 2deoxyribofuranose is protected by a monomethoxytrityl, dimethoxytrityl or tributyldimethylsilyl group. The hydroxyl group is then oxidised at position 3' in the keto-group using an oxidiser such as pyridine dichromate or a Dess-Martin reagent, and further oximised in situ (hydroxylamine hydrochloride in pyridine) before suppressing the protecting group at position 5', the yield ranging from 30 to 70 %. Virological tests showed that 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleosides and more precisely 3'-oximino-2',3'-dideoxythymidine are active against the human immunodeficiency virus (HIV), the B hepatitis virus and the herpes simplex virus (HSV). These compounds show anti-HIV activity in cells deficient in thymidinekynase, as well as an activity against HSV strains deficient in thymidinekynase.

(67) Реферат Изобретение касается повых производных 3'-оксимино-2'.3'- лидезоксинуклеозидов формулы:

15

20



глс В - незамещенный или замещенный тимин-1-ил, урацил-1-ил, цитозин-1-ил, аденин-9-ил и гуанин-9-ил, а R - C_1 - C_6 алкил или C_1 - C_6 ацил.

Цель - создание более активных веществ этого класса. Синтез 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов ведут из природных нуклеозидов, содержащих 2дезоксирибофуранозу в качестве углеводной компоненты. Положение 5' 2дезоксирибофуранозы защищают монометокситритильной, диметокситритильной или третбутилдиметилсилильной группой, затем окисляют гидроксия в положении 3' в кето-группу (окислитель -пиридиния дихромат или реактив Десс-Мартина), оксимируют in situ (гидроксиламина гидрохлорид в пиридине) и удаляют защитную группу в положении 5'. Выход 30 - 70%. Вирологические показывают, 3'-оксимино-2',3'-лидезоксинуклеозиды, 410 особенности 3'-оксимино-2'.3'-лидезокситимидин, обладают активностью против вируса иммунолефицита человека (ВИЧ), вируса гепатита Б и вируса простого герпеса (ВПГ). Соединения демонстрируют антиВИЧ активность в клетках. дефектных по тимидинкиназе, а также активность против ингаммов ВШТ, лефектных по тимилинкиназе.

ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ИНФОРМАЦИИ

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ.

AT	Австрия	FI	Финландия	MR	Мавритания
ΑU	Австрания	FR	Франция	MW	Малави
BB	Барбалос	GA	Габон	NE	Нитер .
BE	Бельгия	GB	Великобритания	NL	Нидерланды
BF	Буркина Фасо	GN	Гвинея	NO	Норветия
BG	Болгария	GR	Греция	NZ	Новая Зеландия
BJ	Бенин	HÜ		PL	
BR	Бразилия	IE	Вентрия		Польша
CA	Канада	IT	Ирландия	PT	Португалия
CF			Ителия	RO	Румыния
CI	Центральноафриканская	JP	ямнопЯ	RU	Российская Федерация
BY	Республика	KР	Корейская Народно-Демо-	SD	Судан
	Беларусь		кратическая Республика	SE	Швегрия
CC	Конго	·KR	Корейская Республика	SI	Словения
CH	Швейцария	KZ	Казахстан	SK	Слования
Cı	Кот д'Ивуар	LI	Лихтенштейн	SN	Сенегал
CM	Камерун	LK	Шри Ланка	TD	Чад
CN	Китай	LU	Люксембург	TG	Toro .
CS	Чехословажия	LV	Латвия	UA	Украина
CZ	Чепиская Республика	MC	Монако	US	Соединенные Штаты
DΕ	Германия	MG	Малагаскар		Америки
DK	Дания	ML	Мали	UZ	Уэбекистан
ES	Испания	MN	Монголия	VN	Выстнам

15

20

25

30

3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды и их производные

Область техники

Изобретение относится к области органической химии и вирусологии и касается новых аналогов нуклеозидов, содержащих в качестве углеводной компоненты 3-оксимино-2-дезоксирибофуранозу, 3-ацилоксимино-2-дезоксирибофуранозу (ацил= ацетил, пропионил, изобутирил, пивалоил и др.) или 3-метоксимино-2-дезоксирибофуранозу, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия в отношении вирусов иммунодефицита человека (ВИЧ), простого герпеса (ВПГ) и вируса гепатита Б (ВГБ), которые могут найти применение в медицине.

Предшествующий уровень техники

Известно применение ретровира (зидовудин, AZT, 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидин) для лечения пациентов с синдромом приобретенного иммунодефицита (Машковский, М.Д. Лекарственные средства. Москва, "Медицина", 1993, т.2, с. 394).

Известно применение ацикловира (ACG, зовиракс) для лечения заболеваний, вызванных вирусом простого герпеса (Машковский, М.Д. Лекарственные средства. Москва, "Медицина", 1993, т.2, с. 391).

Также известно применение эпивира (³TC) для лечения синдрома приобретенного иммунодефицита человека и его активность в отношении вируса гепатита Б. (Shinazy, R.F. Competitive inhibitors of human immunodeficiency virus reverse transcriptase. *Perspectives in drug discovery and design.* 1993, 151-180).

Раскрытие изобретения

Технической задачей изобретения является создание новых аналогов нуклеозидов, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия. более избирательным противовирусным действием а также отсутствием резистентности к этим аналогам со стороны мутантных штаммов вирусов или клеток, дефицитных в отношении фосфорилирующих ферментов.

Соединения в соответствии с настоящим изобретением получены известными в органической химии методами, такими как окисление, окисмирование. ацилирование. введение защитных групп и их удаление в

WO 97/49717 2 PCT/RU97/00201

соответствии со схемами 1 и 2 Формулы и нумерация некоторых синтезированных соединений приведены на рис. 1. Синтез 3'-оксимино-2',3'дидезоксинуклеозидов ведут из природных пуклеозидов, содержащих 2дезоксирибофуранозу в качестве углеводной компоненты. Положение 5' 2дезоксирибофуранозы защищают монометокситритильной, диметокситритильной или третбутилдиметилсилильной группой, затем окисляют гидроксил в положении 3' в кето-группу (окислитель-пиридиния дихромат или реактив Десс-Мартина), оксимируют in situ (гидроксиламина гидрохлорид в пиридине) и удаляют защитную группу в ноложении 5'. Выход 30-70%. Вирусологические испытания показывают, что 3'-оксимино-2',3'-3'-оксимино-2',3'-лидезокситимидин, дидезоксинуклеозиды, В особенности обладают активностью против вируса иммунодефицита человека (ВИЧ), вируса гепатита Б и вируса простого герпеса (ВПГ). Соединения демонстрируют антиВИЧ активность в клетках, дефектных по тимидинкиназе, а также активность против штаммов ВПГ, дефектных по тимидинкиназе.

10

15

Нижеследующие примеры характеризуют заявляемые соединения.

; :											
									•		
		¥.					÷				
		•		*	Ý			40			*
,		. •					Ŷ				
					*						
									1.		
				·					÷		
	• •							,		*	
		7									
	3										
							9				
					•						
		••		•							
					112						1
		· -	ţ								
		ŗ.	. 4.				÷.				
						į.					

Пример 1. Синтез 3'-оксимино-2'.3'-дидезоксинуклеозидов. 3'-ацетоксимино-2'.3'-дидезоксинуклеозидов и 3'-метоксимино-2'.3'-дидезоксинуклеозидов. содержащих 5-зимещенные производные урацила в качестве нуклеиновых оснований (на примере производных тимина).

Схема 1

20

35

40

5

3E + 3Z

3'-Кето-2',3'-дидезокситимидин <u>29</u> был синтезирован, как описано в Froechlish, M.L.; Swartling, D.J.; Lind, R.E.; Mott, A.W.; Bergstrom, D.E. An improved synthesis of 3'-keto-5'-O-tritylthymidine. Nucleosides, Nucleotides 1989, 8, 1529-1535.

Окисление реагентом Десс-Мартина проводили, как описано в Dess, D.B., Martin, J.C. Readily accessible 12-I-5 oxidant for the conversion of primary and secondary alcohols to aldehydes and ketones. J. Org. Chem., 48, 1983, 4155-415.

ЯМР спектры были получены на спектрометре Bruker AC 250 в растворе $CDCl_3$ или D_2O с использованием TMC или ацетонитрила соответственно в качестве внутреннего стандарта. В описании спектров использованы следующие

WO 97/49717 4 PCT/RU97/00201

сокращения: с - синглет, дд - дублет дублетов, ддд - дублет дублетов дублетов, м - мультиплет. к - квартет. пт- псевдотриплет. Сигналы защитных групп не приводились при описании спектров. Масс-спектры снимались в позитивном или негативном режиме на спектрометре Jeol DX 300 с операционной системой ЈМА- DA 5000 и использованием нитробензилового спирта в качестве матрицы. Уфспектры были получены на Uvicon-931 спектрофотометре в воде. ТСХ проводилась на пластинах с силикагелем (Merck, Art. 5554). Колоночная хроматография проводилась на Silica Gel 60 (Merck, Art. 15111) с использованием хлористого метилена и метанола в качестве элюентов.

Температуры плавления были измерены на аппарате Reichter (Австрия) и не были исправлены. Обращенно-фазовая хроматография проводилась на LiChroprep RP-18 (40-63 мкм, Merck, Art. 13900). Рентгеновская съемка была выполнена на дифрактометре CAD-4 (Nonius, Голландия)). Структуры были решены прямым методом и уточнены методом наименыпих квадратов с анизотропным приближением для неводородных атомов. Координаты водородных атомов были определены из разностных синтезов Фурье и уточнены с использованием изотропныхх температурных факторов. Окончательные значения R-факторов были 4.2% и 3,0% для соединений <u>1Е</u> и <u>2Z</u> соответственно. Кристаллы этих соединений были получены из воды.

20

25

30

10

15

5'-Монометокситритил-3'-оксимино-2',3'-дидезокситимидин

(30E+30Z). К насыщенному раствору гидроксиламина гидрохлорида в пиридине (5 мл) было добавлено сосдинение 29 (1.45 г. 2.83 ммол). Через 15 минут реакционная смесь была упарена в вакууме, и к остатку были добавлены дихлормстан (50 мл) и вода (50 мл). После экстракции органический слой был высушен безводным сульфатом натрия, упарен и переупарен с толуолом. После колоночной хроматографии на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, 0 →2,5%) было получено 1,39 г смеси 30E+30Z в виде бесцветной пены (93%).

¹H ЯМР (CDCl₃): <u>30Е</u> 7,62 к (H6, 1H), 7,20 пт (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 3,61 лл (H5', J_{5',4'}=3,0 Hz, J_{5',5''}=-10,5 Hz, 1H), 3,48 дл (H5", J_{5'',4'}=1,8 Hz, 1H), 3,55 дл (H2", J_{2'',1'}=6,8 Hz, J_{2'',2'}=-18,7 Hz, 1H), 2,79 длл (H2', J_{2',1'}=7,7 Hz, J_{2',4'}=1,9 Hz, 1H), 1.36 д (Me-C5, 3H). <u>30Z</u> 7,76 к (H6, 1H), 6,39 пт (H1', 1H), 4,94 м (H4', 1H). 3,94 дд (H5', J_{5'',4'}=1,7 Hz, J_{5',5''}=-10.2 Hz, 1H), 3.29 дл (H5", J_{5'',4'}=1,9 Hz, 1H), 3.23

WO 97/49717 5 PCT/RU97/00201

дд (H2", $J_{2",1}$ =6,5 Hz, $J_{2",2}$ =-16.0 Hz. 1H). 3.06 ддд (H2', $J_{2',1}$ =9,2 Hz, $J_{2',4}$ =1,9 Hz, 1H), 1.29 д (Me-C5, 3H). m/e (FAB MS < 0) 527 (M-H).

3'-Оксимино-2',3'-дидезокситимидин (1Е). Раствор смеси соединений

30E+30Z (193 мг, 0,37 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре, упаривали досуха и переупаривали с толуолом. К остатку добавляли воду (5 мл), дихлорметан (5 мл), водный слой отделяли и промывали дихлорметаном (5 мл), фильтровали через влажный бумажный фильтр и упаривали досуха. Остаток очищали обращеннофазовой хроматографией (градиент метанола в воде, 0-5%). После лиофильной сушки было получено 64 мг соединения $1 {
m E}$ в виде бесцветной пены (68%). Последующая кристаллизация воды позволила кристаллического <u>1E</u>. Т. пл. 117-119°С. 1 Н ЯМР (D₂O): 7,57 к (H6, 1H), 6,31 пт (H1', 1H), 4.64 м (H4', 1H), 3,89 дд (H5', $J_{5',4}$ =2,7 Hz, $J_{5',5}$ =-12,8 Hz, 1H), 3,82 дд (H5", J_{5",4'}=4.1 Hz, 1H), 3.30 дд (H2", J_{2",1'}=7.4 Hz, J_{2",2'}=-19.1 Hz, 1H), 2.90 ддд (H2', J_{2',1}=6.3 Hz, J_{2',4}=1,6 Hz, 1H), 1.82 д (Me-C5, 3H), ¹³С ЯМР (20% CD₃OD в .H₂O): 168,2 (C4), 161,6 (C3'), 153,4 (C2), 139,2 (C6), 113,8 (C5), 85,1 (C1'), 81,0 (C4'), 62.4 (C5'), 34.9 (C2'), 12.6 (Me-C5), m/e (FAB MS < 0) 254 (M-H)-, (FAB MS > 0) 256 (M+H)+. УФ: I_{max}= 267 нм (є 96400). Элементный анализ: найдено, %: С -43.65, H - 5.47, 15,37; вычислено. %: С - 43,96, H - 5,52, 1N - 5,37. С₁₀Н₁₃N₃O₅ 1Н₂O. Рентгеноструктурный анализ: конформационные параметры 1E представлены в Табл. 1. Трехмерная структура 1E представлена на рис. 2.

10

25

30

5'-Монометокситритил-3'-метоксимино-2',3'-дидезокситимидин (31E+31Z).

Реакция соединения 29 (1,45 г. 0,88 ммол) с насыщенным раствором

О-метилгидроксиламина гидрохлорида в пиридине (2 мл) с последующей очисткой на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, 0 \rightarrow 2%), как описано для <u>30E+30Z</u> позволила получить 431 мг смеси 31E+31Z в виде бесцветной пены (91%). ¹H ЯМР (CDCl₃): <u>31E</u> 7.58 к (H6, 1H), 6,38 дд (H1', 1H), 4,65 м (H4', 1H), 3,97 с (N-OMe. 3H), 3,59 дд (H5', $J_{5',4}$ =3,1 Hz, $J_{5',5}$ =-10,4 Hz, 1H), 3.40 дд (H5",

20

30

 $J_{5".4}$ =2.0 Hz. 1H), 3,44 дд (H2", $J_{2".1}$ =6.8 Hz, $J_{2".2}$ =-18.5 Hz, 1H), 2,72 ддц (H2', $J_{2',1}$ =7.6 Hz, $J_{2',4'}$ =2.0 Hz. 1H), 1.37 д (Me-C5, 3H).

31Z 7,74 к (H6, 1H), 6,39 дл (H1', 1H), 4,82 м (H4', 1H), 3,89 с (N-OMe, 3H), 3,84 дд (H5', $J_{5',4}=1,8$ Hz, $J_{5',5}=-10,2$ Hz, 1H), 3,23 дд (H5", $J_{5'',4}=1,5$ Hz, 1H), 3,19 дд (H2", J_{2",1}=6.3 Hz. J_{2",2}=-16,3 Hz, 1H), 3.03 ддд (H2', J_{2',1}=8,9 Hz, J_{2',4}=1,3 Hz, 1H), 1.30 д (Me-C5, 3H). m/e (FAB MS < 0) 540 (M-H)-.

3'-Метоксимино-2',3'-дидезокситимидин (2E+2Z).Известны опубликованные данные о синтезе соединений <u>2E+2Z</u> (Tronshet, J.M.J.; Zsely, M.; Lassout, O.; Barbalat-Rey, F.; Komaromi, I.; Geoffroy, M. Synthesis and anti-HIV activity of further examples of 1-[3-deoxy-3-(N-hydroxylamino)-b-D-threo- (and b-Derythro-)-pentofuranosyl]thymine derivatives. J. Carbohydrate Chemistry, 1995, 14, 575-588). Однако в известных источниках не приводится данных по антиВИЧ активности указанных соединений.

15 Раствор смеси соединений <u>31E+31Z</u> (222 мг. 0,41 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре и обрабатывали, как описано для соед. 1Е. Остаток очищали обращенно-фазовой хроматографией (градиент метанола в воде, $0 \to 7\%$). После лиофильной сушки было получено 79 мг смеси соединений 2E+2Z в виде бесцветной пены (72%). Последующая кристаллизация из воды позволила получить 45 мг кристаллического <u>22</u>. Т. пл. 121-123°С. ¹Н ЯМР (D₂O): <u>2Е</u> 7,55 к (H6, 1H), 6.28 дл (H1', 1H), 4,68 м (H4', 1H), 3.86 с (N-OMe, 3H), 3.90 дц (H5', $J_{5',4}$ =2.9 Hz, $J_{5',5}$ =-13.0 Hz. 111). 3.82 дл (H5". $J_{5",4}$ =4,3Hz, 1H). 3.28 дл (H2", $J_{2",1}$ =7.3 Hz, $J_{2",2}$ =-19,2 Hz. 1H), 2.92 ддд (H2', $J_{2',1}$ =6,1 Hz, $J_{2',4}$ =1,9 Hz, 1H), 1,82 д (Me-C5, 3H). <u>2Z</u> 7,71 к (H6, 1H), 6,27 дд (H1', 1H), 4,65 м (H4', 1H), 3,82 с (N-OMe, 3H), 4,08 дд (H5', $J_{5',4'}$ =3,3 Hz, $J_{5',5''}$ =-12,6 Hz, 1H), 3,80 дл (H5", $J_{5'',4'}$ =2,3 Hz, 1H), 3,08 дл (H2", J_{2",1}=6,5 Hz, J_{2",2'}=-17,4 Hz, 1H), 2,90 дли (H2', J_{2',1'}=8.2 Hz, J_{2',4'}=1,8 Hz, 1H), 1,84 д (Me-C5, 3H). ¹³С ЯМР (20% CD₃OD в H₂O): <u>2Е</u>166,9 (C4), 159,5 (C3'). 152,0 (C2), 139,0 (C6), 112,1 (C5), 84,6 (C1'), 79,8 (C4'), 62,3 (C5'), 61,1 (OMe), 33,1 (C2'), 11,9 (Me-C5). 2Z 166,8 (C4), 159,8 (C3'), 152,1 (C2), 137,7 (C6), 112.7 (C5), 83,4 (C1'), 79.6 (C4'), 62.4 (C5'), 60.8 (OMe), 35.0 (C2'), 12.0 (Me-C5), m/e (FAB MS < 0) 268 (M-H)⁻, (FΛB MS·> 0) 270 (M+H)⁻. УФ: I_{max}= 267 нм (ε 96500). Элементный анализ: найлено. %: С - 44,59,

H - 5,93, N - 13.93; вычислено, %: С - 44,59, H - 6,12, N - 14.18.

 $C_{11}H_{15}N_3O_5$ 1,5 H_2O . Рентгеноструктурный анализ: конформационные параметры <u>2Z</u> представлены в Табл. 1. Трехмерная структура <u>1F</u> представлена на рис. 2.

5

5'-Монометокситритил-3'-ацстоксимино-2',3'-дидезокситимидин (32E+32Z).

К раствору смеси **30E+30Z** (460 мг. 0,87 ммол) в пирилинс (5 мл) при перемешивании при 0°C был добавлен ацетил хлорид (71 мкл, 1,0 ммол). Реакционной смеси дали согреться до комнатной температуры и через 6 часов добавили насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (2 мл). Раствор был упарен, и остаток был обработан и очищен на силикагеле, как описано для **30E+30Z** (градиент метанола в дихлорметане, 0 \rightarrow 2%). Было получено 327 мг смеси **32E+32Z** в виде бесцветной пены (66%). ¹H ЯМР (CDCl₃): **32E** 7,60 к (H6, 1H), 6.28 дд (H1', 1H), 4,82 м (H4', 1H), 3,74 дд (H5', $J_{5',4'}$ =3,0 Hz,

 $J_{5',5"}$ =-10,7 Hz, 1H), 3,48 дд (H5", $J_{5",4}$ =2,1 Hz, 1H), 3,62 дд (H2", $J_{2",1}$ =6,5 Hz, $J_{2",2}$ =-18,6 Hz, 1H), 3,13 ддд (H2', $J_{2',1}$ =7,8 Hz, $J_{2',4}$ =1.8 Hz, 1H), 2,23 с

(N-OCO<u>Me</u>, 3H), 1,37 д (Me-C5, 3H). <u>32Z</u> 7,73 к (H6, 1H), 6,48 дл (H1', 1H), 4,92 м (H4', 1H), 3,94 дл (H5', 1H), 3,47 дл (H5", $J_{5",4'}=1,8$ Hz, $J_{5',5''}=-10,4$ Hz, 1H), 3,39 дл (H2", $J_{2",1'}=6,1$ Hz, $J_{2",2'}=-17,1$ Hz, 1II), 3.18 длл (H2', $J_{2',1'}=9,2$ Hz, $J_{2',4'}=1,1$ Ilz, 1H), 1,94 с (N-OCO<u>Me</u>, 3H), 1,34 д (Me-C5, 3H).

m/e (FAB MS < 0) 568 (M-H)⁻.

3'-Ацетоксимино-2',3'-дидезокситимидин (3E+3Z). Раствор смеси соединений 32E+32Z (340 мг, 0,60 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре и обрабатывали, как описано для соед. 1E. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент ацетона в лихлорметане. 0 →50%) и лиофильной сушки было получено 110 мг смеси соединения 3E+3Z в виде бесцветной гигроскопичной пены (62%).

¹Н ЯМР (D₂O): <u>3Е</u> 7.58 к (H6. 1H). 6.30 пт (H1', 1H), 4,78 м (H4', 1H), 3,98 дд (H5', $J_{5',4}$ =2.7 Hz, $J_{5',5}$ =-16,0 Hz, 1H), 3.91 дд (H5", $J_{5'',4}$ =3.9 Hz, 1H), 3,50 дд

(H2", $J_{2",1}$ =7.4 Hz, $J_{2",2}$ =-19.6 Hz. 1H), 3.13 ддд (H2', $J_{2',1}$ =6.2 Hz, $J_{2',4}$ =1.3 Hz, 1H). 2.16 с (N-OCOMe, 3H), 1.83 д (Me-C5, 3H). <u>3Z</u> 7.73 к (H6, 1H), 6.34 дд (H1', 1H). 5.00 м (H4', 1H), 3.98 дд (H5', $J_{5',4}$ =3.2 Hz, $J_{5',5}$ =-12.9 Hz, 1H), 3.92 дд (H5", $J_{5'',4}$ =2.8 Hz, 1H), 3.25 дд (H2", $J_{2'',1}$ =6.3 Hz, $J_{2'',2}$ =-17.7 Hz, 1H), 3.10 ддд (H2', $J_{2',1}$ =8.2 Hz, $J_{2',4}$ =1.3 Hz, 1H), 1.82 с (N-OCOMe, 3H), 1.83 д (Me-C5, 3H). ¹³C ЯМР (20% CD₃OD в H₂O): <u>3E</u> 172.0 (COCH₃), 168.9 (C3'), 166.9 (C4), 152.0 (C2). 138.3 (C6), 112.2 (C5), 84.9 (C1'), 80.4 (C4'), 62.1 (C5'), 34.5 (C2'), 19.0 (COCH₃). 11.9 (Me-C5). m/e (FAB MS < 0) 296 (M-H)⁺, (FAB MS > 0) 298 (M+H)⁺. УФ: I_{max} = 267 нм (е 95900). Элементный апализ: найдено, %: C - 45.73, H - 5.25, N - 13.20; вычислено, %: C - 45.72, H - 5.43, N - 13.32, $C_{12}H_{15}N_3O_6$ H_2O .

Пример 2. Синтез 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов и ацетоксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов, содержащих цитозин, аденин и гуанин в качестве нуклеиновых оснований (на примере производных аденина).

15 Схема 2

10

i - реагент Десс-Мартина; ii - гидроксиламин гидрохлорид / Ру;

iii - тетрабутиламмония фторид / ТІ Ф; iv - 80% уксусная кислота;

v - AcCl / Ру

15

N6-Диметокситритил-5'-третбутилдиметилсилил-3'-оксимино-2',3'-(34E+34Z). К дидезоксиаденозин раствору N^6 -диметокситритил-5°третбутилдиметилсилил- 2'-дезоксиаденозина 33 (447 мг, 0,67 ммол) в дихлорметане (6 мл) при 0°С был добавлен реактив Десс-Мартина (530 мг, 1,25 ммол) в дихлорметане (6 мл) и пиридин (0,1 мл). Раствору позволили согреться до комнатной температуры и через 30 мин был добавлен насыщенный водный раствор тиосульфата натрия (5 мл). Органический слой был отделен, насыщенный раствор гидроксиламина гидрохлорида в пиридине (2 мл) был добавлен, и раствор был упарен в вакууме и переупарен с толуолом. К остатку был добавлен насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (10 мл) и дихлорметан (10 мл). Органический слой после экстракции был промыт водой (2 х 10 мл), высушен с сульфатом натрия и упарен досуха. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, содержащем следы триэтиламина, $0 \rightarrow 2$ %) было получено 227 мг смеси <u>34E+34Z</u> в виде бесцветной пены (49,8%). ¹Н ЯМР (CDCl₃): <u>34Е</u> 8,18 с (H8, 1H), 8,05 с (H2, 1H), 6,42 пт (H1', 1 H), 4,98 м (H4', 1H), 4,03 дд (H5', $J_{5',4'}$ =2,3 Hz, $J_{5',5''}$ =-11,4 Hz, 1H), 3,88 дд (H5", $J_{5",4}$ =4,1 Hz, 1H), 3,54 дд (H2", $J_{2",1}$ =7,0 Hz, $J_{2",2}$ =-18,4 Hz, 1H), 3,09 ддд (H2', J_{2',1'}=6,7 Hz, J_{2',4'}=1,9 Hz, 1H). <u>34Z</u> 8,29 с (H8, 1H), 8,05 с (H2, 1H), 6,36 дд (H1', 1H), 4.66 м (H4', 1H), 4,22 дд (H5', $J_{5',4}$ =2,4 Hz,

 $J_{5',5"}$ =-11.0 Hz, 1H), 4,02 дд (H5", $J_{5",4"}$ =2,1 Hz, 1H), 3.24 дд (H2", $J_{2",1"}$ =6,0 Hz, $J_{2",2"}$ =-15.9 Hz, 1H), 3.03 ддд (H2', $J_{2',1"}$ =8,9 Hz, $J_{2',4"}$ =1.6 Hz, 1H). m/e (FAB MS < 0) 680 (M-H)-.

3'-Оксимино-2',3'-дидезоксиаденозин (14E+14Z). К раствору смеси соединений 34E+34Z (226 мг, 0,33 ммол) в тетрагидрофуране (5 мл) при 0°С был добавлен 1,1М раствор тетрабутиламмония фторида в тетрагидрофуране (0,33 мл). Раствору позволили согреться до комнатной температуры и упарили досуха. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане 0 → 4 %), содержащем следы триэтиламина) и упаривания остаток был растворен в 20 мл 80% водной уксусной кислоты, перемещан 30 мин, упарен досуха и дважды переупарен с толуолом. К остатку была добавлена вода (10 мл) и дихлорметан (10 мл). Водный слой был отделен и промыт дихлорметаном (3 х 10

мл). После лиофилизации волного слоя получено 64 мг смеси <u>14E+14Z</u> в виде бесцветной пены (73,5%). ¹Н ЯМР (CDCl₃): <u>14E</u> 8,29 с (H8, 1H), 8,16 с (H2, 1H), 6.50 пт (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 3,96 дл (H5', $J_{5',4}$ =2,4 Hz, $J_{5',5}$ =-12,6 Hz, 1H), 3,84 дл (H5", $J_{5'',4}$ =4,0 Hz, 111), 3.58 дл (H2", $J_{2'',1}$ =7,1 Hz, $J_{2'',2}$ =-18,7 Hz, 1H), 3,48-3,25 м (H2', 1H). <u>14Z</u> 8,26 с (H8, 1H), 8,16 с (H2, 1H), 6,44 дл (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 4,21 дд (H5', $J_{5',4}$ =2,8 Hz, $J_{5',5}$ =-12,6 Hz, 1H), 3,92 дл (H5", $J_{5'',4}$ =1,8 Hz, 1H), 3,48-3,25 м (H2',H2", 2H).

m/e (FAB MS < 0) 263 (M-H)-, (FAB MS > 0) 265 (M+H)+. $\rm Y\Phi$: l_{max} = 260 μM (ε 15000).

10

20

25

30

3'-Ацстоксимино-2',3'-дидезоксиаденозин (15E+15Z). К раствору смеси 34E+34Z (82 мг, 0,095 ммол) в пиридине (2 мл) при перемешивании при 0°С был добавлен ацетил хлорид (18 мкл, 0,25 ммол). Затем реакционной смеси дали согреться до комнатной температуры и через 1 час добавили насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (1 мл). Раствор был упарен в вакуумс, и остаток был обработан и очищен на силикагеле, как описано для 32E+32Z (градиент метанола в дихлорметане $0 \to 3\%$, содержащем следы триэтиламина). К остатку (60 мг, 0,083 ммол) в тетрагидрофуранс (2 мл) при 0°C был добавлен 1,1 М раствор тетрабутиламмония фторида (100 мкл) и далее поступали, как описано для <u>14E+14Z</u>. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметанс $0 \to 4$ %, содержащем следы триэтиламина) сухой остаток был растворен в 5 мл 80% водной уксусной кислоты и далее поступали, как описано для <u>14E+14Z</u>. После лиофилизации получено 9 мг смеси <u>15E+15Z</u> в виде желтоватой пены (32%). ¹Н ЯМР (CDCl₃): <u>15E</u> 8,24 с (H8, 1H), 8,17 с (H2, 1H), 6,48 пт (H1', 1H), 4.66 м (H4', 1H), 3,90 дд (H5', $J_{5',4'}$ =2,4 Hz, $J_{5',5''}$ =-12,2 Hz, 1H), 3,80 дд (H5", $J_{5",4}$ =4.1 Hz, 1H), 3,67 дд (H2", $J_{2",1}$ =6,9 Hz, $J_{2",2}$ =-18,8 Hz, 1H), 3,55 ддл (H2', J_{2',1}:=6,9 Hz, J_{2',4}:=1,7 Hz, 1H), 2,20 с (N-OCO<u>Me</u>, 3H). <u>15Z</u> 8,30 с (H8, 1Н), 8,17 с (H2, 1Н), 6,42 дд (H1', 1Н), 4,60 м (Н4', 1Н), 3,98 дд (Н5', $J_{5',4}=2,6$ Нz, $J_{5',5"}$ =-12,3 Hz, 1H). 4,92 дл (H5", $J_{5",4}$ =4,0 Hz, 1H), 3,48 м (H2", 1H), 3,05 м (H2',1H). m/e (FAB MS < 0) 305 (M-H)-, (FAB MS > 0) 307 (M+H)+. Ψ : l_{max} = 260 нм (ε 14800).

15

20

25

30

Пример 3. Определение противовирусной активности и цитостатического действия в культурах клеток.

11

изучение противовирусной активности.

Противовирусные исследования, за исключением исследований с ВИЧ-1 и ингибировании вирус-индуцированной ВИЧ-2. основывались на цитопатогенности в культурах клеток E₆SM или HEL, как описано в Schols, D.. De Clercq. E. Balzarini. J., Baba, M., Witvrouw, M., Hosoya, M., Andrei, G., Snoeck. R., Neyts, J., Pauwels, R., Nagry, M., Gyorgyi-Edelenyi, J., Macholich, R., Horvath, I., Low, M., Gorog. S. Sulphated polymers are potent and selective inhibitors of various enveloped viruses, including herpex simplex virus, cytomegalovirus, vesicular stomatitis virus, respiratory syncytial virus, and toga-arena- and retroviruses. Antiviral Chem. Chemother. 1990, 1, 233-240; De Clercq, E., Descamps, J., Verhelst, G., Walker. R.T., Jones, A.S., Torrence, P.F., Shugar, D. Comparative efficacy of antiherpes drug against different strains of herpes simplex virus. J. Infect. Dis., 1980, 141, 563-574; De Clercq, E., Holy, A., Rosenberg, G., Sakuma, T., Balzarini, J., Maudgal, P.C. A novel selective broad-spectrum anti-DNA virus agent. Nature. 1986, 323, 464-467.

Соответствующие культуры клеток в микролитровых количествах были инокулированы со 100 ССІD₅₀ вируса. При этом 1 ССІD₅₀ вируса было достаточным для инфицирования 50% культуры клеток. После одного часа периода абсорбции остаточный вирус был удален и клеточные культуры были ингибированы в присутствии различных концентраций (400, 200, 100, ... мкг/мл) исследуемых соединений. Цитопатогенное действие вируса оценивалось по завершению цитопатогенного процесса в контрольной инфицированной вирусом культуре клеток.

ИНГИБИРОВАНИЕ ВИЧ-ИНДУЦИРОВАННОГО ОБРАЗОВАНИЯ. ГИГАНТСКИХ КЛЕТОК.

Культура клеток СЕМ была суспендирована в концентрации 250.000-300.000 клеток/мл культуральной среды и инфицирована 100 ССІD₅₀ ВИЧ-1 (ІІІ_В) или ВИЧ-2 (ROD). Затем 100 мкл суспензии инфицированных клеток были перенессны в планшет на 200 мкл. содержащий по 100 мкл. соответственно

разбавленных растворов исследуемых соединений. Через 4 дня инкубации при 37°C образование синцития в культурах клеток было изучено, как описано в Balzarini, J., Naesens, L., Slachmuylders, J., Niphuis, H., Rosenberg, I., Holy, A., Schellekens, H., De Clercq, E. 9-(2-Phosphonylmethoxyethyl)adenine (PMEA) effectively inhibits retrovirus replication *in vitro* and simian immunodeficiency virus infection in rhesus monkeys. *AIDS*. **1991**, 5, 21-28.

ИЗУЧЕНИЕ ЦИТОСТАТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ.

Цитостатическая активность была изучена как описано в De Clercq, E., Balzariny, J., Torrence, P.F., Mertes, M.P., Schmidt, C.L., Shugar, D., Barr, P.J., Jones, A.S., Verhelst, G., Walker, R.T. Thymidilate synthetase as a target enzyme for the inhibitory activity of 5-substituted-2'-deoxyuridines on mouse leukemia L-1210 cell growth. *Mol. Pharmacol.*, 1981, 19, 321-330. Цитостатическую активность выражали, как концептрацию соединения, которая уменьшает число выживших клеток на 50% (СС₅₀). Измерения питотоксичности основывались на микроскопически видимом изменении нормальной клеточной морфологии (Е₆SM) или ингибировании нормального роста клеток (HEL), как описано в De Clercq, E., Holy, A., Rosenberg, G., Sakuma, T., Balzarini, J., Maudgal, P.C. A novel selective broad-spectrum anti-DNA virus agent. *Nature*. 1986, 323, 464-467.

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИРУСА ГЕНАТИТА Б.

20 Человеческие клетки 2.2.15, зараженные ВГБ были выделены из клеточной линии HEP G2 и культурированы, как описано в Korba, B.E.; Guerin, J.L. Use of standard cell culture assay to assess activities of nucleoside analogs against hepatitis B virus replication. Antiviral Res. 1992, 19, 55-70. Клетки, культивируемые в модифицированной срсде Дубелько с добавлением 4% бычьей сыворотки и 0.5 мМ глютамина. обрабатывали исследуемыми веществами в течение 9 дней. 25 Культуральную жидкость меняли каждые 3 лня. Клетки HEP G2 необработанные 2.2.15 клетки служили в качестве негативного и позитивного контроля соответственно. Затем среда была удалена, и клетки лизированы. Полная внутриклеточная ДНК была выделена и полвергнута анализу "Саузерн блот", используя ³²Р-меченую специфичную пробу (рТНВV плазмида содержит 30 геном ВГБ полной длины). Определяли ингибирование вирусного репликативного

20

ДНК-интермедиата в обработанных клетках в сравнении с контролем. Изучение цитотоксичности соединений проводили в клетках НЕР G2, находящихся в планшете, измерением проникновения в клетки нейтрального красного красителя. Клетки были подсчитаны и обработаны в тех же условиях, что и клетки, использованные для определения противовирусной активности.

· 13

Результаты.

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИЧ. АнтиВИЧ активность синтезированных соединений была изучена с использованием ВИЧ-1 (штамм III_B) и ВИЧ-2 (штамм ROD) в культурах человеческих МТ-4, СЕМ/0 и СЕМ/ТК клеток (Табл. 2). Сосдинения 1Е. 3Е+3Z показали выраженную активность против равно ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в культурах клеток МТ-4 и СЕМ/0. При этом активность против ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в МТ-4 клетках была в 10-20 раз выше, чем в СЕМ/0 клетках. Цитостатическая активность исследуемых соединений была в 5-15 раз выше для МТ-4 клеток, чем для СЕМ/0 клеток. Величины ингибиующих концентраций для этих веществ были в 50-500 раз выше, чем для известного структурного аналога 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидина (AZT, "Ретровир"). 3'-Метоксимино-2',3'дидезокситимидины <u>2E+2Z</u> были менее активны. Соединения <u>1E</u>, <u>3E+3Z</u> также в культуре клеток СЕМ/ТК, дефицитных по проявили активность тимидинкиназе (EC₅₀ 20 мкг/мл и ≥20 мкг/мл), в то время как AZT был полностью неактивен в этой линии клеток.

- 3'-Ацилоксиминопроизводные-2',3'-дидезоксинуклеозидов (соединения <u>4a-4e</u>) показали сходные величины ингибирующих концентраций.
- 3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды, содержащие другие природные нуклеиновые основания (соединения <u>11E+11Z</u>, <u>14E+14Z</u>, <u>15E+15Z</u>) также показали анти-ВИЧ активность в СЕМ клетках, хотя и меньшую, чем <u>1E</u> и <u>3E+3Z</u>. Соединения <u>11E+11Z</u> были столь же активны в культуре СЕМ/ТК клеток, как и СЕМ/О клеток (ЕС50 16-19 мкг/мл и 58 мкг/мл соответственно), что подтверждает. что их активность не зависит или мало зависит от внутриклеточного фосфорилирования, катализируемого тимидинкиназой.

25

15

20

25

30

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВПГ.

АнтиВПГ активность синтезированных соединений была изучена с использованием трех штаммов ВПГ-1 и четырех штаммов ВПГ-2 в культурах E_6SM и HEL клеток (Табл. 3). Соединение $\underline{1E}$ показало выраженные ингибиторные свойства в отношении ряда штаммов ВПГ-1 (EC_{50} 0,4-1.3 мкг/мл) и несколько меньшую активность в отношении ВПГ-2 (EC_{50} 0,5-11.0 мкг/мл). Соединение $\underline{1E}$ и $\underline{3E+3Z}$ были менее токсичны для клеток, в которых изучалась антигерпетическая активность (> 400 мкг/мл и 400 мгк/мл соответственно), чем АСС b 5-(E) бромвинил-2'-дезоксиуридин (BVDU) (\geq 400 мкг/мл и \geq 300 мгк/мл соответственно) (Табл.1).

14

3'-Ацилоксиминопроизводные-2',3'-дидезоксинуклеозидов (соединения <u>4a-4e</u>) показали сходные величины ингибирующих концентраций.

Сосдинения <u>1E</u> и <u>3E +3Z</u> оказались неактивными по отношению к штамму ВПГ-1 (ТК) (В2006), дефицитному по тимидинкиназе, а соединения <u>2E+2Z</u> ко всем изученным штаммам ВПГ. за исключением незначительной активности к штаммам ВПГ-1 (KOS) и ВПГ-2 (Lyons) в HEI. клетках. с величинами EC_{50} 50 мкг/мл и 35 мкг/мл соответственно.

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИРУСА ГЕПАТИТА Б. АКТИВНОСТЬ соединения 1Е против ВГБ была изучена в культуре человеческих клеток 2.2.15, зараженных ВГБ. Соединения 1Е и 4а показали значительную активность против вируса гепатита Б с ЕС₅₀ 0.25 мкг/мл и 1,5 мкг/мл соответственно, ингибируя вирусный репликативный ДНК-интермедиат в сравнении с контролем и не проявили цитотоксичности до концентрации 50 мкг/мл и 200 мкг/мл соответственно (SI>200). 3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды, содержащие другие природные нуклеиновые основания (соединения 11Е+11Z, 14E+14Z и 17E+17Z) также показали активность против ВГБ с несколько меньшими величинами ЕС₅₀ 10 мкг/мл. 10 мкг/мл и 7 мкг/мл соответственно.

<u>АКТИВНОСТЬ В ОТНОШЕНИИ ДРУГИХ ВИРУСОВ.</u> Исследуемые соединения не проявили активности и цитотоксичности против ряда ДНК- и РНК-вирусов, а именно: coxsackie virus, poliovirus, parainfluenza-3, reovirus-1, sindbis:

semliki forest. cytomegalovirus в различных культурах клеток (E_6 SM, HeLa. Vero. HEL). Соединения <u>1E</u>. <u>3E+3Z</u>, а также некоторые соединения структуры <u>4</u> показали низкую активность против varicella zoster virus. с величинами EC_{50} 20-50 мкг/мл.

5

<u>ЦИТОТОКСИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА</u>. Данные изучения цитотоксической активности показывают, что соединения по настоящему изобретению являются умеренно токсичными для культур клеток CEM/0 и МТ-4 и малотоксичными в отношении E₆SM. HEL и культур клеток HEP G2.

10

15

Таким образом:

-3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды показывают значительную активность против следующих вирусов: ВИЧ-1 и ВИЧ-2, вирус гепатита Б, ВПГ-1 и ВПГ-2, сопоставимую с активностью соединений, используемых в медицине для терапии заболеваний, вызываемых этими вирусами;

- сосдинение <u>1E</u> является первым примером нуклеозидного аналога, показывающего активность против трех различных классов вирусов (РМЕА активен против ВИЧ и ВПГ, но неактивен в отношении вируса гепатита Б; 3 TC активен против ВИЧ и вируса гепатита Б, но неактивен против ВПГ);

20

25

-одним из механизмов возникновения резистентности к антиВИЧ нуклеозидным аналогам и, в частности, к АZТ является потеря способности подвергаться фосфорилированию человеческой тимидинкиназой в клетках, что исключает их дальнейшее последовательное превращение в активный нуклеозид-5°-трифосфат. Частичное сохранение антиВИЧ активности в СЕМ/ТК клетках тиминовыми оксимино-нуклеозидами <u>1E</u> и <u>3E+3Z</u> и практически полное сохранение активности цитозиновыми нуклеозидами <u>11E+11Z</u> косвенно свидетельствует об отличиях в их механизмах действия по сравнению со структурными аналогами, что может позволить избежать проблемы клеточной резистентности при химиотерапии 3°-оксимино-2°.3°-дидезоксинуклеозидами.

наиболее активные соединения в соответствии с настоящим изобретением - <u>1E</u>, его ацетильные производные <u>3E+3Z</u> являются синтстически

легко доступными соединениями. Так. <u>1Е</u> синтезируется из тимидина в 3 стадин с неоптимизированным суммарным выходом 63%.

Таблица 1. Конформационные параметры аналогов $1E^a$ и $2Z^a$ в сравнении с тимидином 6 и AZT^6 .

Соединение	<u>1E</u>	<u>2Z</u>	AZT	AZT	dThd
			молекула 1	молекула 2	
Конформация относительно связи N1'-C1'	анти	анти	анти	анти	анти
χ (O4'C1'N1C2). (°)	-118,1	-118.9	-125,4	-172,0	-139.4
Р. фазовый угол псевдовращения. (°)	115.6	147.7	173.3	212,2	187.8
Ψ_{m} (Максимальная амплитуда псевдоврашения). (0)	25,7	31,2	32,4	36,3	37.8
Конформация фуранозного цикла	С1`-экзо/ О4`-эндо	С1`-экзо/ С2`-эндо	С2 ⁻ -эндо/	С2 -эндо/ С3 -экзо	С2`-эндо/ С3`-экзо
Конформация относительно связи C4'-C5'	гош	гош	гош	транс	транс
γ. (O5'C5'C4'C3'). (°)	43,1	48,8	50,8	173,5	172.8

^аЭкспериментально полученные параметры:

5

10

⁶Параметры взяты соответственно из Young, D.V.: Tollin, P., Willson, H.R. The crystal and molecular structure of thymidine. Acta Cryst. 1969. B25, 1423-1431.;

Гурская, Г.В.: Цапкина, Е.Н.; Скаптнова, Н.В.: Краевский, А.А.: Линдеман. С.В.: Стручков. Ю.Т. Рентгеноструктурное исследование специфического ингибитора обратной транскриптазы - 3'-азило-2'.3'-дилезокситимидина. Докл. Акад. Наук СССР, 1986, 291, 854-859.

Таблица 2. Активность некоторых 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов против ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и клеточная токсичность в человеческих МТ-4 и СЕМ клетках*

Соединение		ЕС ₅₀ , мкг/мл	л**			CCso	СС ₅₀ , мкг/мл***		*IS	
	ВИЧ-1		ВИ	Вич-2					лия ВИЧ-1 и ВИЧ-2	ВИЧ-2
	MT-4	CEM/0	MT-4	CEM/0	CEM/TK- MT-4	MT-4	CEM/0	CEM/TK-	MT-4	CEM/0
正	0,025	0,40	0,03	0,35	20	1,6	6,6	>100	53-64	25-28
2E+2Z	3,3	26	4,6	27	>100	182	>200	>200	39-55	8<
3E+3Z	0,05	1,0	0,05	0,80	>20	7,1	104	>200	142	104-130
11E+11Z		19		91	58		>250			>14
<u>14E+142</u>		185		167			>250			>1,5
15E+15Z		140		150			>250			>1,7
AZT	0,0005	0,000,0	0,0007	600000	>25	1,5	>100	>200	2100-3000	>30000

*Эксперименты проводились с штаммами ВИЧ-1 (III_в) и ВИЧ-2 (ROD) в МТ-4 или СЕМ/0 и СЕМ/ТК- клетках. Индекс селективности SI был расчитан по формуле: SI= CC₅₀/EC₅₀. CEM/TK- - клетки, дефицитные по тимидинкиназе. AZT - 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидин.

**Эффективная концентрация или концентрация необходимая, чтобы защитить МТ-4 клетки от цитопатогенного действия ВИЧ или защитить СЕМ/0 клетки от вызванного ВИЧ образования гигантских клеток на 50%

***Цитотоксическая концентрация или концентрация необходимая, чтобы уменьшить выживаемость клеток на 50%

Таблица 3. Активность некоторых 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов против ВПГ-1 и ВПГ-2 и клеточная резистентность в E₆SM и НЕС клетках

				HEL	>50	>50	×	20			:
	BITF-2	(B2006)	æ	E,SM	>200	>200	>200	01	150	và	001
	-2	. (31		HEL	0.31	35	2	2			i
	BIIF-2	(Lyons)	.	E,SM	1.4	>200	4	>400	100	0.002	0.004
	виг-2	(961)	6	E ₆ SM	=	>200	70	>400	150	900.0	. 0.02
ЕС 50, МКГ/МЛ **	-2			HEL	0.5	>50	2.8	30			!
EC 50, M	BIII-2	(9)	.	E ₆ SM	0.7	>200	-	06	20	0.002	0.009
	Brir-1	(Mc Intyre)	83	HEL	0.85	>50	2.7	0.003		1	1
	BII	(Mc I		E,SM	1.3	>200	2	06	06	0.003	900.0
	BNF-1	(F)	æ	E,SM	0.5	>200	5	0.02	80	0.002	0.02
	BIIT-I	(KOS)	83	HEL	1.4	50	3.8	0.005		i	i
	B	₹		E,SM	0.4	>200	6.0	0.007	09	0.001	0.01
Минималь ная	цитотокси ческая	концентра ция,	MKL/MJ *		>400	>200	400	>300	>400	>100	>400
Соедине ние					到	2E+2Z	<u>3E+3Z</u>	BVDU***	ribavirin	•••Вана	DOV

* Минимальная цитотоксическая концентрация, вызывающая микроскопически определяемое изменение нормальной клеточной морфологии через 2 дия после инкубации

** Концентрация, необходимая чтобы уменьшить вирусную цитопатогенность на 50%

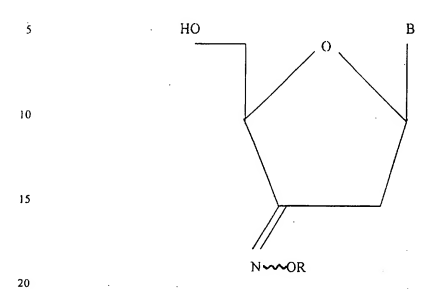
*** BVDU -5-(Е)бромвинил-2'-дезоксиуридин, DHPG -9-[(1,3-дигидроксипропил)оксиметил]гуанин

Промышленная применимость

Настоящее изобретение применимо в фармацевтической промышленности для получения известными в органической химии методами новых производных 3'-оксимино-2.3'-дидезоксинуклеозидов, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия в отношении вирусов иммунодефицита человека (ВИЧ), простого герпеса (ВПГ) и вируса гепатита Б (ВГБ).

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

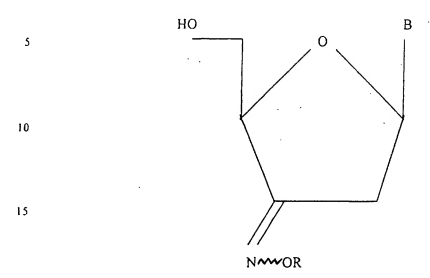
3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды формулы:



25

где B - незамещенный или замещенный тимин-1-ил, урацил-1-ил, цитозин-1-ил, аденин-9-ил и гуанин-9-ил, а R - C_1 - C_6 алкил или C_1 - C_6 ацил.

1/2



20 <u>1E.</u> B=Thy R=H 2E+2Z. B=Thy R=Me 3E+3Z. B=Thy R=Ac $\underline{4E+4Z}$. B=Thy R=Alk-C=O Alk= Et (4a); Pr (46); iPr (4B); 25 $tBu(\underline{4r}); C_5H_{11}(\underline{4д}); C_6H_5(\underline{4E})$ <u>5E+5Z</u>. B=Thy R=H (β -L-аналог соед. 1) <u>6E+6Z</u>. B=Thy R=Me (β -L-аналог соед. 2) <u>7E+7Z</u>. B=Thy R=Ac (β -L-аналог соед. 3) 8E+8Z. B=Ura R=H 30 9E+9Z. B=Ura R=Ac <u>10E+10Z</u>. B=Ura R=Me 11E+11Z. B=Cyt R=H 12E+12Z. B=Cyt R=Ac

13E+13Z. B=Cyt R=Me

14E+14Z. B=Ado R=H

35

15E+15Z. B=Ado R=Ac
16E+16Z. B=Ado R=Me
17E+17Z. B=Gua R=H
18E+18Z. B=Gua R=Ac
19E+19Z. B=Gua R=Me
20E+20Z. B=5-Et-Ura R=H
21E+21Z. B=5-Et-Ura R=Mc
22E+22Z.B=5-Et-Ura R=Mc
23E+23Z. B=5-CF₃-Ura R=H
24E+24Z. B=5-CF₃-Ura R=Ac
25E+25Z. B=5-I-Ura R=H
26E+26Z. B=5-I-Ura R=H
27E+27Z. B=5-I-Ura R=Ac
28E+28Z. B=5-I-Ura R=Me

Рис. 1. Некоторые синтезированные 3'-оксимино-2',3'- дидезоксинуклеозиды (смесь E и Z-изомеров)

Рис. 2. Трехмерная структура нуклюозидных аналогов 1Е и 2Z

ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка № PCT/RU 97/00201

А. КЛАС	СИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕН	ия:	
	C07H 19/073, 19/17	73, A61K 31/70	
	еждународной патентной классификации (МП	IK-6)	
	СТИ ПОИСКА:		
Проверенн	ый минимум документации (система классифи		
	C07H 19/073, 19/173,	A61K 31/70, C07D 307/02	
Другая про	веренная документация в той мере, в какой он	на включена в поисковые подборки:	
Элсктронна	ая база данных, использовавшаяся при поиске	(название базы и, если возможно, поисл	ковые термины):
С. ДОКУ	НТНАВЕЛЕЯ РЕЛЕВАНТН	ыми	
Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это в	озможно, релевантных частей	Относится к пункту №
А	EP 0505181 A1 (THE WELLCOME FOUND	DATION LIMITED) 23.09.92	1
A	EP 0306597 A2 (THE WELLCOME FOUND	ATION LIMITED) 15.03.89	. 1
A	EP 0378941 A2 (INSTITUT MERIEUX) 25.0	7.90	1
A	EP 0287215 A2 (THE WELLCOME FOUND	DATION LIMITED) 19.10.88	1
A	SU 1548182 A1 (ИНСТИТУТ МОЛЕКУЛЯ 07.03.90	РНОЙ БИОЛОГИИ АН СССР и др.)	1
A	US 5387677 A (ACIC INC.) Feb. 7,1995		1
A	US 4681933 A (UNIVERSITY OF GEORGIA Jul. 21, 1987	A RESEARCH FOUNDATION, INC.)	1
Poceenso	TOTAL		
	ошне документы указаны в продолжении графы С. тегории ссылочных документов:	"Т" более поздний документ, опубликовани	
	нт. определяющий общий уровень техники	приоритета и приведенный для понима	
"Е" более р	анний документ, но опубликованный на дату	"Х" документ, имсющий наиболее близкое	отношение к предмету
•	ародной подачи или после нее	поиска, порочащий новизну и изобретат	
	нт, относящийся к устному раскрытию, экспони-	"Ү" документ, порочаший изобретательский	· •
рования "Р" докумен	о и т.д. ит, опубликованный до даты межлународной по-	тании с одним или несколькими докуме	ентами той же
,	о после даты испрашиваемого приоритета	категории "&" документ, являющийся патентом-аналог	PMV (
	ительного завершения международного поиска		
	я 1997 (14.10.97)	поиске: 25 поября 1997 (25.1)	
Наименовани	е и адрес Международного поискового органа:	Уполномоченное лицо:	
Всеросс	ийский научно-исследовательский институт	И.Федосеева	
государс	гвенной патентной экспертизы,		
Россия, 12	1858, Москва, Бережковская наб., 30-1		
Факс: 243-3	3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА	Телефон №: (095)240-5888	•

ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка №
PCT/RU 97/00201

A WO 89/0		тем, где это возможно, ри E RECHERCHES CHIM bre 1989 (08.09.89)	IQUES ET BIOLOGIQUES	Относится к пункту М
÷				
Ì	,			
			. •	
·				
				·
			·	
	•			1
				*
X				
		·		

Форма РСТ/ISA/210 (продолжение второго листа) (июль 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/RU 97/00201

i _	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		•
IPC ⁶	CO7H 19/073, 19/173, A61K 31/70	•	
According	to International Patent Classification (IPC) or to bot	th national classification and IPC	
B. FIEL	DS SEARCHED		
Minimum d	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
	CO7H 19/073, 19/173, A61K 31/70,	CO7D 307/02	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in t	he fields searched
		•	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
	·		
		·	
c. Docu	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0505181 A1 (THE WELLCOME FOR 23 September 1992 (23.09.92)	UNDATION LIMITED)	1
A	EP 0306597 A2 (THE WELLCOME FO 15 March 1989 (15.03.89)	UNDATION LIMITED)	1
Α	EP 0378941 A2 (INSTITUT MERIEU 25 July 1990 (25.07.90)	x()	1
A	EP 0287215 A2 (THE WELLCOME FOU 19 October 1988 (19.10.88)	UNDATION LIMITED)	1
A	SU 1548182 A1 (INSTITUT MOLEKUL SSSR et al) 07 March 1990 (07.0		
A	US 5387677 A (ACIC INC.) 07 Feb	oruary 1995 (07.02.95)	1
A	US 4681933 A (UNIVERSITY OF GEO INC.) 21 July 1987 (21.07.87)	RGIA RESEARCH FOUNDATION,	<u>.</u> 1
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" documer	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the inter- date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	cation but cited to understand
	particular relevance ocument but published on or after the international filing date	assert de la companya del la companya de la company	claimed invention cannot be
	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	e en to hivoive all hiveriave
special r "O" documer	eason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exchibition or other	"Y" document of particular relevance; the	step when the document is
	nt published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the	e art
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
14 Oct	ober 1997 (14.10.97)	25 November 1997 (25.11	.97)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Facsimile No	RU	Telephone No	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/RU 97/00201

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	ant passages	Relevant to claim 1
A	WO 89/08115 A1 (INSTITUT DE RECHERCHES CHIMIQU BIOLOGIQUES APPLIQUEES) 8 Septembre 1989 (08.0	ES ET 9.89)	1
			·
	· ·		
:			
	·		
	•		
	•		